19日本国特許庁(JP)

① 特許出關公開

四公開特許公報(A)

昭63-111453

③Int Cl.*

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)5月16日

G 01 N 27/30 27/46

J - 7363-2G M-7363-2G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

❷発明の名称 酵素電極

②特 願 昭61-257868

愛出 願 昭61(1986)10月29日

母 明 者 中 嶋

段 京都府京都市才

•

京都府京都市右京区花園中御門町3番地 株式会社立石ラ

イフサイエンス研究所内

京都府京都市右京区花園中御門町3番地 株式会社立石ラ

イフサイエンス研究所内

⑩発 明 者 滝 澤 耕 一

京都府京都市右京区花園中御門町3番地 株式会社立石ラ

イフサイエンス研究所内

⑪出 願 人 立石電機株式会社

四代 理 人 弁理士 中村 茂信

京都府京都市右京区花園土堂町10番地

明 概 2

1. 発明の名称 酵素電極

2. 特許請求の範囲

(1) 1対の組縁基台それぞれの表面に、導体膜よりなる電極であって感応部及び接続部を有するものと、この電極の感応部及び接続部以外の部分を被覆する組織性保護膜とを設けると共に、前記組縁基台のうち少なくとも一方には、その表面に前記電極の感応部を被覆する固定化酵素膜を設けてなることを特徴とする酵素電極。

- 3. 発明の詳細な説明
- (イ) 産業上の利用分野

この発明は、賃産化及び高性能化に適した酵素 電極に関する。

(ロ) 従来の技術

酵素電極は、被検査液中に浸漬され、酵素反応 により、被検査液中に含まれる当該酵素の基質た る特定化学物質の濃度を電気的に測定することを 可能とするものである。 従来、酵素電極としては、第6図(e)に示すものが知られている。この従来の酵素電極を、その製造方法と共に、第6図(e)万至第6図(e)を参照しながら以下に説明する。

第6回回は、作用電極25及び対照電極26に リード線30、30を接続した状態を示している。 作用電極25は、ピン状に成形された白金である。 一方、対照電極26は、筒状に成形された銀である。

第6図向は、前紀作用電極25及び対照電極26を、カップ状のケース29に収納した状態を示している。対照電極26は、ケース29の閉口を整25は、対照電極26の中空部26bにサポート部材27により、対照電極26に対して絶縁された状態で支持され、対照電極26と作用電極25とが同軸構造とされる。前記リード線30、30は、ケース29底部の窓孔29bより、下方に引出される。

第6図には、ケース29内部をエポキシ樹脂で

封止した状態を示している。このエポキシ樹脂 2 8 は、さらにケース開口部 2 9 a 上に盛上り、前記作用電概 2 5 及び対照電極 2 6 を完全に置う。

第6図(d)は、第6図(c)に示すものの上面を、ケース29ごと研削・研摩して球面に加工し、作用電極25及び対照電極26に、それぞれ感応面25a、26aは、所定面積比となるように、作用電極25の径、対照電極26の内径及び外径が定められている。この状態のものは、下地電極32と呼ばれる。

第6回回は、第6回回に示す下地電極32に、 固定化酵素膜36を装着し、酵素電極31として 完成した状態を示している。固定化酵素膜36は、 高分子膜に検出すべき特定化学物質を基質とする 酵素を固定化したものであり、下地電極32とは 別個に作製される。固定化酵素膜36は、感応面 25a、26aに密着するように下地電極32の 研摩面32aを被覆し、周級部36aを0リング 37によりケース29外周面に止められる。なお、

この発明は、上記不都合に握みなされたもので、 大量生産可能でコストが低く、性能に優れた酵素 電極を提供することを目的としている。

(二) 問題点を解決するための手段。

上記不都合を解消するための手段として、この 発明の酵素電極は、1対の絶縁基台それぞれの表 面に、選体膜よりなる電極であって感応部及び接

(ハ)発明が解決しようとする問題点

上記從来の酵素電極31は、その製造工程において、手作業により1つずつ生産されており、大量生産が困難である不都合があった。また、この手作業は、微細な作業の連続であり、材料の損失が大きく、酵素電極製造時の歩留まりが低下する不都合があった。さらに、加工費がかかり、製造コストが高くなる不都合があった。ちなみに、この加工費は、製造コストの60~80%を占めている。

加えて、使用する固定化酵素膜36は、両電極の感応回25a、26aを一体に被覆するものであるから、大型なため、固定化酵素膜自体の価格が高く、酵素電極の最終的なコストが上昇する不御合があった。

一方、上記従来の酵素電極31においては、使用時に、以下の不都合もあった。先ず、研削・研摩による感応面25a、26a生成時に、作用電

統部を有するものと、この電極の感応部及び接続 部以外の部分を被関する絶縁性保護膜とを設けて なると共に、前記絶縁基台のうち少なくとも一方 に、その表面に前記電極の感応部を被覆する固定 化酵素膜を設けてなるものである。

(ホ)作用

この発明の酵素電極は、1枚の絶縁平板上に複数の酵素電極を一括して製造することができる。また、電極形成には、スパックリング、真空落着等が適用でき、その自動化が容易となる。さらに、電極は、膜状の導体であるから、電極材料のの使用量及び製造工程中における損失を少なである。加えて、固定化酵素膜は電極の配が可能となる。上記作用により、酵素電極の量産化、歩密まりの向上及びコストダウンが可能となる。

一方、この発明の酵素電極においては、電極の研削・研摩が不要なため、これに起因するノイズが防止される。また、電極及び絶縁性保護膜の位置・形状が高い特度で定まるため、感応部面積が

特開昭63-111453(3)

均一化され、酵素電極間の出力のばらつきが解消 される。さらに、固定化酵素膜を链縁茲台表面に 一体に設けることができ、従来の固定化酵素膜装 若不良に起因する出力の変化が解消される。

(へ)実施例

この発明の一実施例を、第1図(a)乃至第1図(c)、第2図(a)乃至第2図(e)、第3図(a)乃至第3図(e)、第4図、第5図(a)及び第5図(b)に基づいて以下に説明する。

この実施例に係る酵素電極1は、血液等に含まれるグルコースの検出に適用されるものである。 この酵素電極1は、作用部15及び対照部21よ り構成されている。以下、この作用部15を、そ の製造工程を追いながら説明する。

第2図回及び第3図回は、粕緑平板2の表面2aに図画線3、…、3を形成し、図画4、…、4に図画した状態を示す。この絶縁平板2は、後に分割されて粕燥拡板(絶縁拡合)10をなすものである。この実施例では、絶縁平板2として大きさ50×50mm、厚さ0.5mmのアルミナセラミッ

保護膜 6 の形成は、絶縁平板表面 2 a 全面に感光性ボリイミド膜を形成し、これをフォトマスクを使用して感光させ、不要な部分を除去することにより行われる。 絶縁性保護膜 6 は、前配作用電極 5 の接続部 5 b 以外の部分を被覆するが、その適所に窓部 6 a が設けられ、作用電極 5 の一部をお出させて感応部 5 a とする。この窓部 6 a の形状は、例えば0.2×0.2 anの正方形とされるが、こ形状はフォトマスクにより正確に定まり、各感的部分 2 の面積は均一なものとなる。

次に、絶縁平板表面2aには、アセチルセルロース膜8及び酵素膜9が重層して形成される〔第2図的及び第3図的参照〕。それには、先ず、絶縁平板表面2aの接続部5bのマスキングテープでマスクする。このマスクされた絶縁平板と2を回転器(スピナ:図示せず)にセットと溶液(スピナ:図示せず)にセットス溶液(スピナ・シクロへキサノン=3:1)を被皮面2aに5%アセチルセルロース溶液が絶縁平板表面2a

ク板(アルミナ96%)で、表面が粗面のものを使用している。アルミナセラミック板の表面を相面のものとしたのは、後述の作用電極感応郎5aの有効面積を増大させるためである。

区画級3は、レーザ加工により絶縁平板表面2 aに形成される切れ目であり、その深さは絶縁平板2の厚さの約1/2とされる(第3図(a)参照)。 これら区画線3は、絶縁平板表面2aを適切な大きさ(例えば2×15mm)の区面4に区分している。 なお、絶縁平板2の材質・大きさ及び区画線3の 形成方法は、この実施例のものに限定されない。

指縁平板表面2 a の各区画4には、作用電極5 が形成される〔第2図(i)及び第3図(i)参照〕。この作用電極5は、スパッタリングにより形成される白金薄膜(導体膜)よりなり、その形状は、例えば1×11anの長矩形とされる。また、その一端には、接続部5 b が設けられている。

続いて、絶縁平板曳面2 a の各区画4には、感光性ポリイミドよりなる絶縁性保護膜6 が設けられる (第2図(0及び第3図(0参照)。この絶縁性

に均一に拡がり、アセチルセルロース膜 8 が形成される。

さらに、このアセチルセルロース膜8上には酵素溶液が滴下され、路縁平板2を同様に回転させて、酵素膜9が形成される。この酵素溶液の調製は、以下の手順で行われる。先ず、グルコースオキシダーゼ(GOD)100mgを0.1Mリン酸級街液(PH6.0)500μ2に溶解する。次に、同じリン酸級街液で調製した0.5グルタルアルデヒド溶液500μ2と混合し、酵素溶液とする。

第2図(a)及び第3図(a)は、絶縁平板2を回転器より取外し、マスキングテープ7を閉がして、作用電極接続部5bを露出させた後、区画線3に沿って個々の絶縁基板10に分割した状態を示す。作用電極接続部5bには、リード級11の先端が超音波ボンディングにより結合される。この結合部分はエポキシ樹脂12で封止され、保護される。

この絶縁基板 1 0 は、2.5% アセチルセルロース 溶液 (溶媒組成、アセトン: エタノールロ 1:1) に设備 (ディップ) され、表面にアセチルセルロ ース膜13が形成される(第1図(a)及び第1図(b) 参照)。このアセチルセルロース膜13は、酵素 膜9を保護するためのものである。前記アセチル セルロース膜8、酵素膜9及びアセチルセルロー ス膜13により、固定化酵素膜14が構成される。

以下に説明する。

第5図(a)は、酵素電極1の特性測定に使用された測定系を示している。22は恒温プロックであり、対照部21が組込まれていると共に、内部にPH7.0に調製された 0.1Mリン酸緩衝液Pが貯溜されている。このリン酸級衝液P内には、上方より作用部15が投資される。また、このリン酸緩衝液Pは、恒温プロック22に内蔵されたスターラ22aによって機律される。22bは、スターラ22aの回転子である。

酵素電極1のリード線11、19は、エレクトロンメータ23に接続され、所定の電極電圧(この測定では 0.7V) が加えられる。エレクトロンメータ23にはレコーダ24が接続され、酵素電極1の電極出力が記録される。

前記リン酸級街液Pには、マイクロピペット (図示せず)により、所定量のグルコース溶液が 滴下される。このグルコース (G & c) は、作用 部 1 5 の固定化酵素膜 1 4 内で、以下の反応を生 とませる ・ 2日 日本の地縁を仮(絶縁を台) 18とし、リード線19を対照電極接続部16日 に超音波ポンディングし、その結合部をエポキシ 出版20で封止する。

次に、作用部 1 5 より固定化酵素膜 1 4 を取除いたもの及び対照部 2 1 によって構成される下地電極 (図示せず)の過酸化水素 (H * O *) 感応特性についての試験とその結果を、第 4 図を参照しながら以下に説明する。酵素電極 1 の特性は、下地電極の H * O * 感応特性に左右されるから、これを確認しておくのは、有意義なことである。

第4図は、下地電極をH₂O₂を含むリン酸銀街 液(PBS)に浸漬した時の、各H₂O₂温度(0、 1、5、10PPM)に対する電極電圧(V)と 電極出力(nA)との関係を示している。これよ り、下地電極はH₂O₂温度によく応答しているこ とが確認される。また、電極電圧は0.6~0.8 V が 適切な値であることが示されている。

続いて、この実施例酵素電極1のグルコース検 出特性を第5図回及び第5図回を参照しながら、

このH₂O₂が作用電極感応部5aを感応させ、作用電極5、対照電極16間にH₂O₂濃度に対応した電極出力が生じる。第5図(b)は、いくつかのグルコース濃度c (ng/d 2) に対して、電極出力(n A)をプロットしたものである。また、第5図(b)に示される曲線は、プロットされた点より近似される検量線である。この検量級に基づいて、血液中のグルコース濃度を定量することができる。

この実施例酵素電極1は、作用部15の固定化酵素膜14が使用により劣化した場合には、作用部15のみを交換すればよく、経済的である。

なお、独縁基板、電極等の形状・材質等は、上 記実施例のものに限定されず、適宜設計変更可能 である。

また、上記実施例においては、酵素としてグルコースオキシダーゼを使用しているが、これに限定されるものではなく、適宜変更可能である。

(ト)発明の効果

この発明の酵素電極は、1対の絶縁基台それぞ

特開昭63-111453(5)

れの表面に、専体膜よりなる電極であって、感応 節及び接続部を有するものと、この電板の感応部 及び接続部以外の部分を被関する絶縁性保護膜と を設けると共に、前記組縁基台のうち少なくとも 一方には、その夏面に前記電極の悠応部を被覆す る固定化酵素膜を設けてなるものである。従って、 酵素電板の量産化が可能となり、その製造におけ る歩留まりが向上すると共に、固定化酵素膜を小 型化でき、酵素電極のコストを従来の1/10以下に 低城できる利点を有している。また、酵素電極間 の出力のばらつきが解消され、酵素電極の出力が 安定し、ノイズが少なく測定精度を向上できる利 点を有している。さらに、固定化酵素膜が劣化し た場合であっても、劣化した固定化酵素膜の設け られている絶縁基台のみを交換すればよい利点を も有している。

4. 図面の簡単な説明

第1図(a)は、この発明の一実施例に係る酵流電 柄の外観斜視図、第1図(b)は、第1図(a)中 I b ー I b 線における断面図、第1図(c)は、第1図(a)中

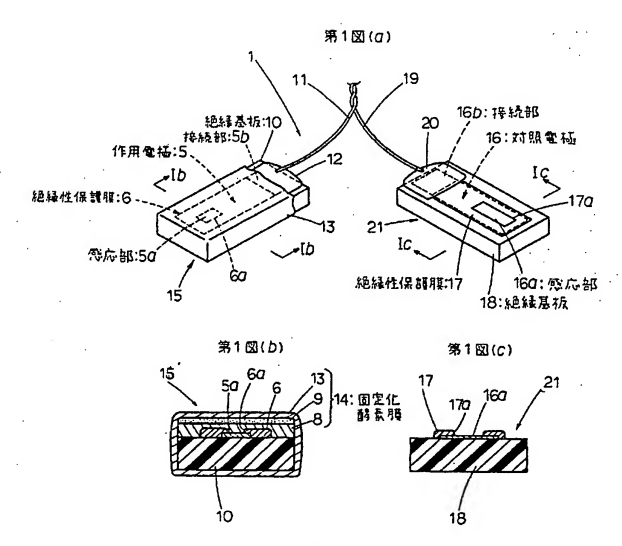
「cー」c級における断面図、第2図(a)、第2図 (6)、第2図(6)、第2図(6)及び第2図(6)は、同研業 電極の製造工程を説明する図、第3図(0)は、第2 図⑸中Ⅲa~Ⅱa線における要部拡大断而図、第 3 図回は、第2 図回中皿 b - 皿 b 根における要部 拡大断面図、第3図(0)は、第2図(0)中皿c-uc 級における要部拡大断面図、第3図のは、第2図 (d)中間d-IId線における要部拡大断節図、第3 図(e)は、第2図(e)中皿 e - 回 e 線における拡大断 面図、第4図は、同酵素電極を構成する下地電極 の過酸化水素癌応特性を示す図、第5図回は、同 酵素電極の特性測定に使用された測定系を示す図. 第5図回は、同酵素電腦の特性を示す図、第6図 (a)、第6図(b)、第6図(c)、第6図(d)及び第6図(e) は、従来の酵素電極及びその製造方法を説明する 図である.

5:作用電極、 5 a · 1 6 a : 感応部、

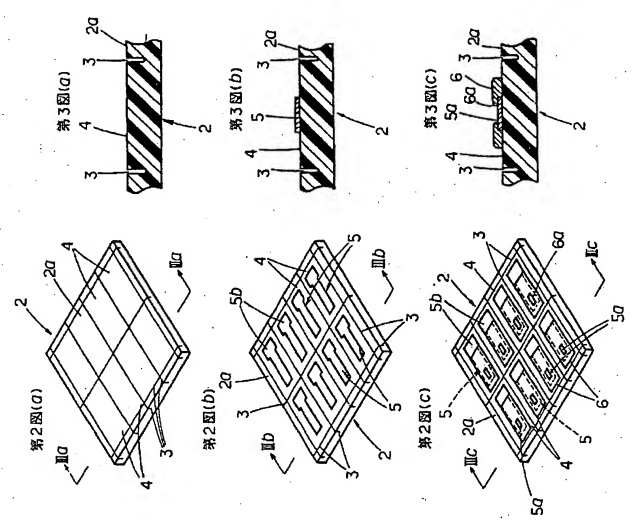
5 b·16 b:接統部、6·17:組線性保護膜.

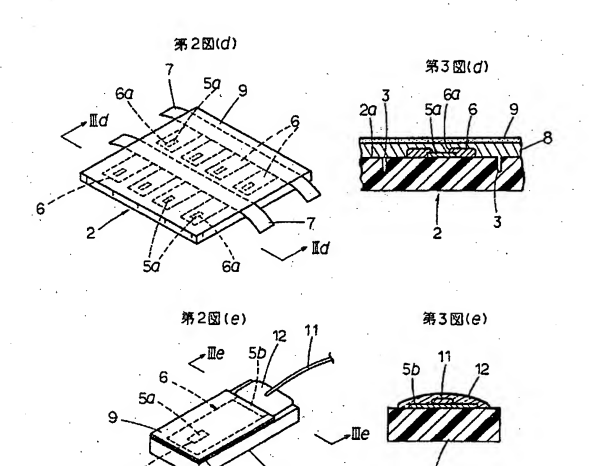
10.18: 箱綠菇板、

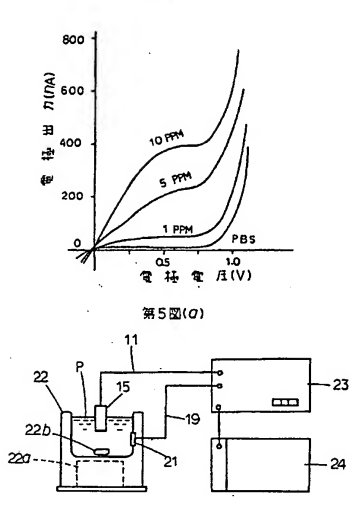
14:固定化酵素膜、16:対照電極。

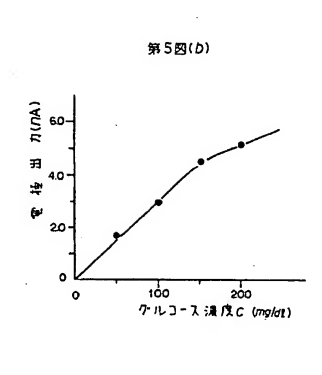


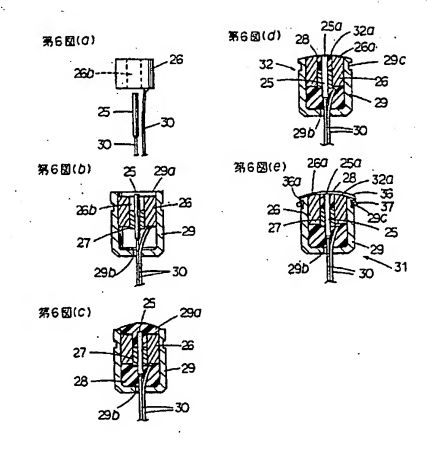
特開昭63-111453(6)













The Delphion Integrated View

Get Now: PDF More choices	Tools: Add to Work File: Create new Wor
View: INPADOC Jump to: Top	⊠ <u>Ema</u>

Title: JP63111453A2: ENZYME ELECTRODE

© Country: JP Japan

&Kind: ₽

® Inventor: NAKAJIMA SATOSHI;

ARAI MASATO; TAKIZAWA KOICHI;

Assignee: OMRON TATEISI ELECTRONICS CO

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1988-05-16 / 1986-10-29

② Application

JP1986000257868

Number: § IPC Code:

G01N 27/30; G01N 27/46;

Priority Number:

1986-10-29 **JP1986000257868**

***** Abstract:

PURPOSE: To permit mass production of electrodes having high performance by providing the sensing parts and junctures of the electrodes and insulating protective films to cover the parts except said parts to a pair of substrates and covering the sensing parts of one substrate with an immobilized enzyme film.

CONSTITUTION: An enzyme electrode 1 to be used for detecting glucose included in blood, etc., is formed of a pair of the substrates 10, 18 to serve as a working part 15 and a reference part 21. Alumina ceramic plates which have rough surfaces are segmented to plural blocks as insulating substrates 10, 18 and conductive films to serve as working electrodes 5 or reference electrodes 16 are formed in the respective blocks. The junctures 5b or 16b are formed to one end of the conductive films. The insulating protective films 6, 7 are then formed over the entire surface except the junctures 5b, 16b and window parts 6a, 17a are provided thereto to expose part of the electrodes 15, 16 which are used as the sensing parts 5a, 16a. One substrate 10 is thereafter covered with the immobilized

enzyme film 13. COPYRIGHT: (C)1988,JPO&Japio

None

Get Now: Family Legal Status Report

PDF	Publication	Pub. Date		Title
	US4894137	1990-01-16	1987-09-14	Enzyme electrode
	ID63184052A2	1988-07-29	1987-08-31	ENZYME ELECTRODE
	JP03104052742	1088-07-29	1987-08-28	ENZYME ELECTRODE AND ITS PREPA
四	JP63184051AZ	1900-07-23	1301 00 20	

Ø	JP63133053A2	1988-06-04	1986-11-25	ENZYME ELECTRODE		
V	JP63111453A2	1988-05-16	1986-10-29	ENZYME ELECTRODE		
V	JP63109364A2	1988-05-14	1986-10-27	ENZYME ELECTRODE		
				ENZYME ELECTRODE		
S	JP63090755A2	1988-04-21	1986-10-03	ENZYME ELECTRODE		
V	JP8027251B4	1996-03-21	1987-08-28	KOSODENKYOKUNOSEIZOHOHO		
N N	JP8023546B4	1996-03-06	1987-08-31	KOSODENKYOKU		
10 family members shown above						

None



Powered by







Nominate this for the Galle

© 1997-2004 Thomson

Research Subscriptions | Privacy Policy | Terms & Conditions | Site Map | Contact Us | F

THIS PAGE BLANK (USPTO)